⑩公開特許公報(A)

昭59—171956

MInt. Cl.3 G 03 C 7/38 // C 07 D 487/04 - 519/00 識別記号

105

庁内整理番号 7265-2H 8115-4C

8214-4C

昭和59年(1984)9月28日 43公開

発明の数 1 審查請求 未請求

(全 27 頁)

図カラー画像形成方法

昭58—45512

砂出

创特

願 昭58(1983)3月18日

仰発 明 者 佐藤忠久

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

仍発 明 者 川岸俊雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

⑫発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フィルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社 南足柄市中沼210番地

1. 発明の名称

2 停許請求の範囲

下配一般式(【)で表わされるカプラーまたは /および一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重合体も しくは共重台体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 液で現像することを特徴とするカラー面像形成方 # ·

$$\begin{array}{c|c}
 & N & N \\
 & R_1 & N \\
 & K & H
\end{array}$$

但し、式中、R1、R2は水素原子、ハロゲン 原子、アルキル差、アリール益、ヘテロ理益、シ アノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシ ルアミノ桜、アニリノ雀、ウレイド差、スルフア

モイルアミノ茎、カルパモイルアミノ差、アルキ ルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルポニ ルアミノ益、スルホンアミド益、カルバモイル益、 スルフアモイル基、スルホニル基、アルコキシカ ルポニル基、を表わし、Xは水素原子、ハロゲン 原子、カルポキシ基、または智柔原子、窒素原子 もしくはイオウ原子を介してカップリング位の良 素と結合する基でカップリング離脱する基を表わ し、Ri、R2またはXが2価の差となりヒス体 を形成してもよく、

また一般式(【)で表わされる部分がビニル単 最体に含まれるときは、RiまたはR2のいずれ かは単なる結合または連結基をあらわし、これを 介して一般式(「)で褒わされる部分はビニル基 に結合する。

8 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀化よつて酸化された芳 - 呑族一級アミンの夢化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色面像を形成する画像形成法 **化関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラ**

ーである!Hーピランロ[/ 、5 - b] - / 、2 , 4 - トリアソールを使用する画像形成法に関する。

路光されたハロゲン化銀を砂化剤として、酸化された芳香族 / 級アミン系カラー現像主薬とカプラーが反応して、インドフェノール、インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フェノキサジン、フェナジン及びそれに類する色素ができ、色画像が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マゼンタ色画像を形成するため には s ー ピラゾロン、シアノブセトフエノン、イ ンダゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラ ソロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どょーピラノロン類であつた。 まーピラノロン系 カプラーから形成される銀素は熱、光に対する堅 中性に使れているが、 デ 3 0 n m 付近に黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にどりの原因 となつている事が知られていた。

この黄色成分を減少させるマゼンタ色画像形成

が成化後れ、台成的にも優れ、カップリング活性 位に離脱抜な導入することによつて、いわゆるよ 当社化でき、使用解散も削減できる新規なマゼン タ色研像形成カプラーを提供し、これらのカプラ ーを使用したマゼンタ色画像形成法を提供するこ とにある。

前記の目的は、

下記一般式(1)で表わされるカプラーまたは ノおよび一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単域体より誘導される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化解除光材料を芳香族一級アミンを含む現像 液で現像することを特徴とするカラー画像形成方 法により達成された。

骨核として英国特許 / 0 4 7 , 6 / 2 号に記載されるピラゾロペンズイミダゾール骨核、米国特許 3 7 7 0 , 4 4 7 号に記載されるインダゾロン骨 核、また米国特許 3 , 7 2 5 , 0 6 7 号に記載されるピラゾロトリアゾール骨核が提案されている。

しかしながらこれらの特許に記載されているマゼンタカプラーは、ゼラチンのような親水性保護コロイド中に分散されたかたちで、ハロゲン化銀乳別に混合するとき、不満足の色画像しか与えなかつたり、高売点有機溶媒への溶解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカップリング活性しか有さなかつたりして未だ不満足のものである。

本発明の発明者は、メーピラゾロン系カプラーの色相上最大の欠点であるギョのπ所近の副牧収を示さない新しいタイプのマゼンタ色画像カプラーを積々探索した結果、短波長側に副吸収を示めさなく、色像の堅牢性の高く、合成的にも容易な一連のカプラー群に到達した。したがつて本発明の目的は、色再現上優れ、発色速度、最大発色

但し、式中、R1、R2は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ選基、シアノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルアミノ基、アニリノ基、ウレイド基、スルフアモイルアミノ基、カルバモイルアミノ基、アルゴールが高、アルゴールがあ、アルゴールがある。スルボールを表し、Xは水素原子、電素原子もしくはイオウ原子を介してカップリング確別する基を表わし、R1、R2またはXが2価の基となりピス体を形成してもよく、

また一般式(I)で表わされる部分がビニル単 量体に含まれるときは、RiまたはRiのいずれ かは単なる結合または連結基をあらわし、これを 介して一般式(I)で表わされる部分はビニル基 に結合する。

さらに詳しくは、R1、R2は各々水桒原子、

. * i* .

ハロゲン原子(例えば、塩素原子、臭素原子、等) アルキル芬(例えば、メチル基、プロピル基、し ープチル游、トリフルオロメチル落、トリデシル 点、3一(2.4ージー1ーアミルフエノキシ) プロピル蕃等)、アリール若(例えば、フエニル 差、4ーしープチルフエニル券、2,4~ジー1 ープミルフエニル益、4ーテトラデカンアミドフ エニル基、等)、ヘテロ環基(例えば、2ーフリ ル基、ユーチエニル基、ユーピリミジニル港、ユ ーペンンチアゾリル苺、穿し、シアノ店、アルコ キシ蓮(例えばメトキシ羞、エトキシ羞、ユーメ トキシエトキシ佐、ユードアシルエトキシ荘、ユ ーメタンスルホニルエトキシ族、海)、アリール オキシ遊(例えば、フエノキシ莅、ユーメチルフ エノギン差、ダーリープチルフエノキシ差、等)、 アシルアミノ荃(例えば、アセトアミド茲、ペン ズアミド苺、テドラデカンアミド苺、αー(α。 4ージートーアミルフエノキシ)プチルアミド基。 r-(3-t-プチルー4-ヒドロキシフェノキ シープチルアミド苺、αー{4ー(4ーヒドロキ

シフエニルスルホニルーフエノキシ〉デカンアミ ド苺、等り、ナニリノ苺 (例えばフエニルアミノ 差、ユークロロアニリノ基、ユークロローよーテ トラデカンアミドアニリノ荘、ユークロローェー ドテシルオキシカルポニルアニリノ基、N-アセ チル丁ニリノ基、ユークロローミー(αーしまー 1 - プチルー4ーヒドロキシフエノキシ)ドデカ ンアミドトアニリノ基、等)、ウレイド基(例え は、フエニルウレイド基、メチルウレイド基、N. Nのジプチルウレイド差、等)、スルファモイル アミノ苺(例えば、N,N-ジプロピルスルフア モイルアミノ基、NーメチルーNーデシルスルフ アモイルアミノ基、等し、アルキルチオ雄(例え ば、メチルチオ基、オクチルチオ荘、テトラデシ ルチオ苺、ユーフエノヤシエチルチオ苺、ヨーフ エノキシプロピルチオ萬、3一(4-1-ブチル フエノキシ)プロピルチオ基、等)、アリールチ オ荘(例えば、フエニルチオ基、ユープトキシー **よーしーオクチルフエニルチオ差、 3ーペンタデ** シルフエニルチオ基、ユーカルポキシフエニルチ

オ基、4ーテトラデカンアミドフエニルチオ基、 等)、アルコキシカルポニルアミノ苔(例えば、 メトキシカルポニルアミノ基、テトラデシルオキ シカルポニルアミノ基、等し、スルホンアミド基 (朔えば、メタンスルホンアミド苺、ヘキサデカ ンスルホンアミド基、ペンセンスルホンアミド基、 pートルエンスルホンアミド基、オクタデカンス ルホンアミド塩、ユーメチルオキシーよーしープ チルペンゼンスルホンアミド苺、等)、 カルバモ イル苺し例えば、N-エチルカルパモイル苺、N. N- ジプチルカルバモイル基、N-(ユードテシ ルオキシエチルトカルバモイル益、 Nーメチルー Nードデシルカルパモイル書、Nーしまーしょ。 リージーlerlーアミルフエノキシ)プロビルト カルパモイル荘、Ÿし、スルフアモイル益し例え ば、N-エチルスルフアモイル基、N,N-ジプ ロピルスルファモイル基、N-(ユードデシルオ キシエチル)スルフアモイル基、 N.- エチルー N ードデシルスルフアモイル差、N,N-ジエチル スルフアモイル茎、抑)、スルホニル蓋(例えば、

メタンスルホニル蓋、オクタンスルホニル差、ペー ンゼンスルホニル苺、トルエンスルホニル苺、等1、 アルコキシカルポニル差(例えば、メトキシカル ポニル苺、ブチルオキシカルポニル基、ドデシル カルポニル差、オクタデシルカルポニル基、等) を扱わし、Xは水素原子、ハロゲン原子(例えば、 塩素原子、臭業原子、ヨウ素原子等)、カルポギ シ差、または酵素原子で連結する差(例えば、ア・ セトキシ差、プロパノイルホキシ基、ペンゾイルー オキシ基、ユーダージクロロベンゾイルオキシ基、 シ苺、シンナモイルオキシ苺、フエノキシ苺、4 ーシアノフエノキシル基、チーメタンスルホンア ミドフエノキシ書、チーメタンスルホニルフエノ キシ苺、αーナフトキシ蕃、3ーペンタデシルフ エノキシ碁、ペンジルオキシカルポニルオキシ基、 ・エトキシ蓋、ユーシアノエトキシ蓋、ペンジルオ キシ基、ユーフエネチルオキシ恙、ユーフエノキ シエトキシ基、メーフエニルテトラゾリルオキシ **、ユーペンソチアソリルオキシ芽、符)、 密案

-CH2CH2NHCO-, -CH2CH2-O-C-,

なおピニル芸は一般式(「)であらわされるも の以外に世揆益をとつてもよく、好ましいЦ換益 は水素原子、塩素原子、または炭素数1~4個の 低級アルキル蓋(例えばメチル蓋、エチル蓋)を 汲わす。

一般式(【】であらわされるものを含む単量体 は芳香族一級アミン現像薬の静化生成物とカップ リングしない非発色性エチレン機単量体と共頂台 ポリマーを作つてもよい。

芳香族一級アミン現像薬の砂化生成物とカップ リングしない非鉛色性エチレン機単量体としては アクリル間、αークロロアクリル砂、αーアルア クリル図(例えばメタアグリル酸など)およびこ れらのアクリル酸類から誘導されるエステルもし

レイン際、マレイン酸エステル、Nーピニルー 2 ーピロリドン、Nーピニルピリジン、およびユー および4-ヒニルビリジン等がある。ことで使用 する非発色性エチレン様不飽和単量体は 2 形以上 を一緒に使用するとともできる。例えばnープチ ルアクリレートとメチルアクリレート、スチレン とメタアクリル質、メタアクリル酸とアクリルア ミド、メチルアクリレートとジアセトンアクリル アミド猝である。

体水不耐性単量体カプラーと共重台させるための 非発色性エチレン様不飽和単量体は形成される共 取合体の物理的性質およびノまたは化学的性質例 えば溶解度、写真コロイド組成物の結合剤例えば ゼラチンとの相密性、その可撓性、熱安定性等が 好影響を受けるように選択することができる。

太希明に用いられるポリマーカプラーは水可溶 性のものでも、水不密性のものでもよいが、その 中でも特にポリマーカプラーラテツクスが好まし vi.

くはアミド(例えばアクリルアミド、ロープチル アクリルアミド、しープチルアクリルアミド、ジ -CONH-CH2CH2NHCO-、-CH2CH2O-CH2CH2-NHCO-アセトンアクリルアミド、メタアクリルアミド、 メチルアクリレート、エチルアクリレート、n-プロピルアクリレート、nープチルアクリレート、 tープチルアクリレート、 i s o ープチルアクリ レート、 ユーエチルヘキシルアクリレート、 πー オクチルアクリレート、ラウリルアクリレート、 メチルメタアクリレート、エチルメタアクリレー ト、n-プチルメタアクリレートおよびβーヒド ロキシメタアクリレート)、メチレンジピスアク リルアミド、ピニルエステル(例えばピニルアセ テート、ヒニルプロピオネートおよびビニルラウ レート)、アクリロニトリル、メタアクリロニト リル、芳香族ピニル化合物(例えばスチレンおよ びその誘導体、ピニルトルエン、ジピニルペンゼ ン、ピニルアセトフエノンおよびスルホスチレンル イタコン膠、シトラコン酸、クロトン膠、ピニリ **はヒニルエチルエーテル)、マレイン酸、無水マ**

> 本希明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具 体例を示すが、とれらによつて限定されるもので はない。

(1)

(2)

(3)

(4)

(5)

(6)

(7)

(8)

· (9)

HO
$$\sim$$
 SO 2 \sim O-CH C NH \sim CH 3

02

03

(15)

0.0

an

ÛØ

$$(t)C_5H_{11} \longrightarrow 0 - (CH_2)_5 \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$C_5H_{11}(t)$$

$$C_5H_{11}(t)$$

20

20

$$C_4H_9SO_2NH$$
 $C_4H_3SO_2NH$
 C_{H_3}
 C_{H_3}
 C_{H_3}

23

$$C_{2}H_{5}OOC$$

$$O-(CH_{2})_{3}$$

$$O - (CH_{2})_{3}$$

$$O - OC_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5}OOC$$

$$O - OC_{2}H_{5}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_3$$
 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_4

(27)

$$C_{12H25}$$

$$C_{112H25}$$

CH₃
$$\alpha$$

N

CH₂

CH₂

CH₃

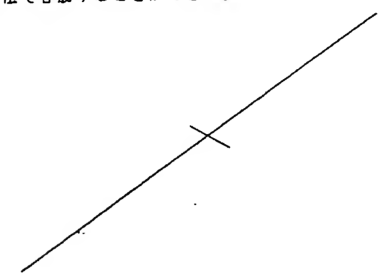
(31)

ď

以下は単粒体の好ましい例である。

36

- は一般的に下記に示すすつの 方法で合成することができる。



第/の方法

(R4はアルキル塩、アリール湾、ヘテロ理盖 を表わし、Hagはハロゲン原子を表わす。)

$$(V) \qquad 1) B_{7}C = N \qquad N - N \qquad N \\ 2) (CH_{3}C)_{2}O \qquad CH_{3} \qquad CH_{2} \qquad COCH_{3}$$

$$(K)$$

(Rsはアシル茶、スルホニル茶、アルコキシ カルボニル※、イソシアネート、スルンアモイル 基、カルバモイル茶を表わし、Halkはハロゲン 原子を表わす。)

上記出発原料(N)は、Ber.32巻、79.7頁(1899年)に記載の方向で含成することができる。

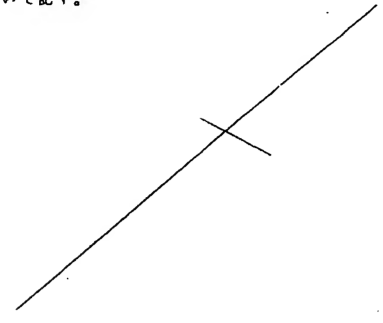
据2の方法

(R 6 は、アルキル落、アリール落を扱わし、R 1 は、アルキル点、アリール墨、アミノ茶を表わす。)

上記出発原料(XII)は、Cam. J. Chem., 43 332(1963年)に記載の方法によつ て合成することができる。(XN)から(XV)への 酸化例として四酢酸鉛、過酸化水素等を使用する ことができる。R1がアミノ基の場合には(XV) を原料とし、更に減当なハライド化合物と反応さ せることにより本発明の請求範囲に含まれる化合 物(I)を合成することができる。

弱すの方法

との項ではポリマーカブラーの一般的合成在に ついて記す。



密媒への押出、優縮、あるいは水への注加によつ て重合体を単離することができる。また乳化重合 法化ついては米国特許3,370,952号に記 取の方法で合成することができる。

カップリング離脱基の一般的な導入法について記す。

(1) 酸素原子を連結する方法

本発明の4当量母核カプラー、イミダン〔1,2-b〕ピラゾール型カプラーを実施例1に示す。ような方法で色素を形成させ、それを酸触媒の存在下で加水分解しケトン体とし、このケトン体をpdー炭素を触媒とする水素系加、2nー酢酸による還元または水業化ホウ藻ナトリウムによる遺元で、1-ヒドロキシーイミダン〔1,2-b〕ピラゾールを合成することが出来る。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を運動したカプラーが合成できる。(米国特許3,926,631号、特別的57-701/7号診照)

(2) 窒米原子を連結する方法

登累原子を連結する方法には大きく分けて3つ

ポリマーカナラーの合成法については溶液重合 および乳化准合化ついて記すが、まず溶液重合化 ついては米国作許は、サイノ、810号、特開昭 sl-28745号に記載の方法で合成でき、-般式(1)であらわされる部分を含む単量体カプラー と非発色性エチレン様単量体(例えばアクリル酸、 αークロロアクリル酸、メタアクリル酸のような アルアクリル酸またはそのアクリル般から誘導さ れるエステルもしくはアミド(例えばアクリルア ミド、nープチルアクリルアミド、nープチルメ タアクリレート、メチルメタアクリレート、エチ ルメタアクリレート、等))を適当な比率で、可 **啓性有根溶鉄 (例えば、 ジオキサン、 メチルセル** ソルプ、等)に溶解または混合し、適当な温度 (30~100°位)重合開始(物理的作用とし て、栽外線、高エネルギー輻射等によるか化学的 作用としてパーサルフェート、 過敏化水深、 ベン ソイルパーオキシド、アゾピスアルキロニトリル 等の開始剤によるフリーラジカルの生以によつて 開始)することができる。重合反応終了故、有徴

の方法がある。第 (の方法は、米国特許3,4/9,39/号に記載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適当な方法で還元(例えば、pd一炭素等を触媒とする水素添加法、塩化剤ースズ等を使用した化学還元法)し、7ープミノーイミダゾ(/-2-b)ピラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

用2の方法は、米国特許第3,725,067 身に記載の方向、すなわち;適当なハロゲン化剤、 例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、Nー クロコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミド、 ド等によつて7位をハロゲン化し、その後、特定 昭36年5/35号に記載の方法で塩素へテロ 環を適当な塩基触媒、トリエテルアミン、水酸化 ナトリウム、ザブザビシクロ〔2,2,2〕 オク タン、無水炭酸カリウム等の存在下で塗換させ、 7位に金米原子で連結したカプラーを合成することができる。 限案原子で連結した化合物のうち、 7位にフェノキシ基を有する化合物もこの方法で 合成することができる。

選3の方法は、6 * または / 0 * 電子系芳香族 選案へテロ漠を7位に導入する場合に有効を方法 で、特公昭 3 7 7 号に記載されている ように前記第2の方法で合成した7 ー ハロゲン体 に対して2倍モル以上の6 * または / 0 * 電子系 芳香族窒素へテロ煤を添加し5 0 * ~ / 5 0 * C で無移踩加熱するか、またはシメチルホルムアル デヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホト リアミド等非プロトン性極性啓媒中、30 * ~ / よの* で加熱することによつて7位に選案原子で 連結した芳符族望者へテロ環路を導入することが できる。

(3) イオウ原子を連結する方法

合成例!(例示カブラー!)

/ H-2,6-ジメチルピラゾロ [/,5b]-/,2,4-トリアゾールの合政

テトラアセチルヒドラシンの熱分解化より待ちれる 2 , s ージメチルー 1 , 3 , 4 ー オギサジアソールとペンジルアミンを 1 1 0 °C で 4 時間反応させた所、73 多の収率で 4 ー ベンジルー 3 , s ー ジメチルー 1 , 2 , 4 ー トリアソールを待るととができた。触点 1 2 s ~ 1 2 7 °C

とのトリアソールクェタと、ヒドロキシルアミ

The same

ンーの一スルホン酸 6 6 9 と水酸化カリウム 4 0 9 から得られたヒドロキシルアミンーの一スルホン酸カリウムの水溶液を8 0°~9 0°Cで6時間反応する。室温に戻した後、5 0 9 の炭酸カリウム水溶液でり日8~9 に調節する。生成した硫酸カリウムを印別し、戸液をクロロホルムで3 回抽出する。このクロロホルム抽出液から4 4 9 (5 9 9)の出発物質であるトリアゾールが回収された。水脂を泳冷下5 7 9 3 ウ化水素酸水溶でり11 3 にすると結晶が析出する。その結晶を記別し、一10°Cでエタノールから再結晶を記別し、一10°Cでエタノールから再結晶で記し、13 9 9 (3 / 4)の Nーアミノトリアゾニムウアイオダイドが淡黄色結晶として待られた。融点/80~/8/°C

核磁気共鳴スペクトル (CDCls+DMSO-d 6)

2.39(3H、S)2.67(3H、brs)
5.35(2H、S)6.66(/H、-NH)
7.0~7.2(2H)7.2~7.46
(4H、-NHを含む)

`N-アミノトリアソニウムアイオダイド& 9 を

よの心のDMFに溶かし、40型の無水酢酸を加え、120°Cに加熱する。その後酢酸ナトリウム12・59を加え、120°~130°で4時間撹拌する。エパポレーターにより、DMFと無水酢酸を除去後急和の炭酸ナトリウム水溶液で塩を除去後急和の炭酸ナトリウム水溶液で塩をした後クロロホルムで抽出する。無水硫酸マグネンウムで乾燥後、溶媒を除去すると高で塩をから、ローヘキサンー酢酸エチルの溶媒系でシリカゲルカラムにより精製すると29(30年)の7ーでセチルー1ーベンジルー2,6ージメテルピラゾロ〔1,5ーb〕ー1,2,4ートリアゾールを得ることができた。融点105~107°C

核磁気共鳴スペクトル(CDC/1)

2.36(3H, S)2.43(3H, S)
2.60(3H, S)3.80(2H, S)
7.0-7.2(2H)7.2-7.36
(3H)

クーアセチルー/ーペンジルーユ, 6ージメチ ルピラソロ (/, 3 − b) −/, 2, 4 − トリア

特開昭59-171956(14)

ソール、19を10配のエタノール代階かし、その中へ10配の優塩酸を加え、加熱遊流する。約6時間後エタノールを被圧留去し、飽和の重ソウ水で塩基性にした後酢酸エチルで押出するとほぼ納枠を脱アセチル化したノーベンジルー1,6一ジメチルピラソロ(ノ,5-b)-ノ,1,4-トリアソールノ、68(95%)を得ることができた。高度気 87~88℃

核磁気共鳴スペクトル(CDCl3)

2. 32(3H, S)2. ##(3H, S) 5. 02(2H, S)5. 22(7H, S) 7. 10~7. #0(5H)

ノーベンジルー2、6ージメチルピラゾロ(ノ, s-b)ー1、2、4ートリアゾールノ、69を

液体アンモニア中、約0、89の金属ナトリウム

と反応されると目的とするカブラー、1Hー2、6ージメチルピラゾロ(ノ、s-b)ーノ、2、
4ートリアゾール、0、679(70号)が無色
の結晶として付られた。触点 274~275℃(分解)

質量分析 /36(M⁺、100号)

本発明に別いられるマゼンタカプラーから形成 されるマゼンタ色酸像は下記一般式で表わされる 色像安定化剤と併用することによつて耐光整年性 が向上する。

但し、R10は水条原子、アルキル接、アリール基、ヘテロ環基を表わし、R11、R12、R13、R14、R15は各々水栗原子、ヒドロキシ基、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アシルアミノ法を扱わし、R13はアルキル基、アシルアミノ法を扱わし、R13はアルキル基、とドロキシ基、アリール法、アルコキシ基を扱わす。またR10とR11は互いに開環し、よ其はたは6 風環を形成してもよく、その時のR12はたドロキシ基、アルコキシ基を扱わす。さらにまたR10とR11が開煤し、メチレンジオキシ環

元条分析値 C(%) H(%) N(%)
理論値 s2.93 5.92 4/./5
測定値 s2.85 6.02 4/.0/
CD(La:ピリヴィーム5・1:1
核磁気共鳴スペクトル(DMSO-1+))
2.35(3H.S) 2.43(3H.S) 5.50(IH.S)
合成例2(例示カプラー5)

合成例!で示したNーTミノトリアジェツムアイオダイドに!当量の4ー(3ーペンタデシルフェノキシ)ブチリルクロライドを加え、DNF中盆はから徐々にJ20°Cまで加熱する。そして、6当量の酢酸ナトリウムと過剰の無水酢酸を加え!20°から!30°の間で約6時間加熱する。
合成例!に示したと同様の接処理をして精製する。
たとにより、約30分の収率でフーアセチルー!
ーペンジルー2ーメチルー6ー(3ーベンタデシルフェノキン)ナロビルとラゾロ(1・5ーと)
ーノ、2、4ートリアゾールを待ってきたっていから6ー(3ーペンタデシルフェノキン)
リアゾールは、合成例!の方法と同様の方法により合成することができた。

を形成してもよい。さらにまたR13とR14が 閉環し、5貝の炭化水素環を形成してもよく、そ の時のR10はアルキル基、アリール基、ヘテロ 増基を扱わす。

.

本発明の好ましい実施財団は本発明のカナラー

を含んだハロゲン化鍛カラー感光材料である。

本発明のカナラーは感光材料へ添加してもよいし、発色現像俗に松加して用いてもよい。感光材料への添加量はハロゲン化鍵(モリ当り2×10⁻³モル~5×10⁻¹モル、好ましくは1×10⁻²~5×10⁻¹モルであり、ポリマーカナラーの場合には発色部分が上記の量だけ入るようにポリマーカナラーの添加量を調節すればよく、発色現は光に添加して用いるときは浴1000cc当り、0.001~0.1 モル、好ましくは0.01~0.05モルが遊当である。

本発別において本発別のカブラーの他に用いることのできるカブラー演としては以下の如き色紫形成カブラー、即ち、発色現像処理において芳香族/ 段丁ミン没像楽 (例えば、フェニレンジアミン誘導体や、アミノフェノール誘導体など)との酸化カツブリングによつて発色しりる化合物を、例えばマゼンタカブラーとして、よーピラゾロンカブラー、ピラゾロベンツイミダゾールカブラー、シブノアセチルクマロンカブラー、開鎖アシルア

セトニトリルカブラー等があり、イエローカブラーとして、アシルアセトアミドカブラー(例えばベンソイルアセトアニリド類、ピバロイルアセトアニリド類)、等かあり、シアンカブラーとして、ナフトールカブラー、及びフェノールカブラーをサックを表して、カブラーは分子中にバラストをはれる。なれたものが望ましい。カブラーは、はポリマー化されたものが望ましい。カブラーは、はイオンに対し、色補正の効果をもつカラードカッテー、あるいは現像にともなつて現像抑制を放出する。

又、DIRカプラー以外にも、カンプリング反応の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出する無量色DIRカップリング化合物を含んでもよ

上記カプラー等は、 成光材料に求められる特性 を摘足するために同一層に二種以上を併用すると ともできるし、 同一の化合物を異なつた 4 凶以上

に添加することも、もちろん差支えない。

カナラーをハロゲン化銀乳剤層に導入するには 公知の方法、例えば米国特許2,322,027 号に記載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルキルエステル(ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレート)、 リン酸エステル(ジフエ ニルフオスフエート、トリフエニルフオスフエー ト、トリクレジルフオスフエート、ジオクチルブ チルフォスフエート)、クエン酸エステル(例え **はアセチルクエン酸トリブチル)、安息香酸エス** テル(例えば安息省酸オクテル)、アルキルアミ ド(例えばジエチルラクリルアミド)、脂肪硬エ ステル類(例えばジブトキシエチルサクシネート、 ジェチルアゼレート)、トリメシン酸エステル梨 (例えはトリメシン波トリプテル)など、又は沸 点約30 'Cないし/so 'Cの有機搭媒、例え **は酢酸エチル、酢酸ブチルの如き低級アルキルア** セテート、プロピオン酸エチル、2級プチルアル コール、メチルイソブチルケトン、ターエトキシ エチルアセテート、メチルセロソルプアセテート

特に飛解したのち、親水性コロイドに分散される。 上記の高沸点有根溶媒と低沸点有根溶媒とは温合 して用いてもよい。

又、特公昭 5 / - 3 9 8 5 3 号、特開昭 5 / - 5 9 9 4 3 号に記載されている単合物による分散 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 墨を有する場合には、アルカリ性水溶液として剝 水性コロイト中に導入される。

ポリマーカナラーラテックスは単量体カプラーの重合で作つた親水性ポリマーカナラーをいつたん取り出したのち、改めて有限溶媒に溶かしたものをラテックスの形で親水性コロイド中に分散してもよいし、重合で得られた親油性ポリマーカブラーの溶液を直接ラテックスの形で分散してもよい。あるいは乳化重合法で作つたポリマーカブラーラテックスを直接ゼラチンハロゲン化銀乳剤に加えてよい。

水可俗性ポリマーカプラーについては米国特許

3 、 / s s , s / o 号、 问3 、 2 2 1 、 s s 2 号、 问3 、 2 9 9 、 o / 3 号、 R D - / 9 o 3 3 等に 配成の方法で作ることができ、 ポリマーカブラーラテックスについては、 親袖性ポリマーカブラーをゼラチン水溶液中にラテックスの形で分散する方法については米国特許 3 、 4 5 0 号、 に ついては米国特許 4 、 o 8 o 、 2 / / 号、 同3、 7 6 7、 4 / 2 号、 英国特許 / ・ 2 4 7、 6 8 号に記載されている方法で作ることができる。これらの方法はホモ重合体の形成および共直合

体の形成にも応用できる。

画像をあたえるように選ぶと都台がよい。シマン 発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収帯は 約600から720nmの間であり、マゼンタ発 色剤から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約500からstonmの間であり、黄色発色剤・ から形成される黄色染料の最大吸収帯は約400 から480mmの間であることが好ましい。 --本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ 防止剤として、ハイドロギノン誘導体、アミノフ エノール誘導体、没食子酸誘導体、アスコルピン 酸誘導体などを含有してもよく、その具体例は、 米国特許 2,360,290号、同2,336, 327号、同2,403,721号、同2,41 ま、613号、同2,673,314号、同2, 701。197号、同2.704,713号、同 2、728、659号、同2、732、300号、 同ユ、フォタ、フィタ号、特開昭タロータスタよ 8号、同50-92989号、同50-9392.

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール

235号、特公昭50-238/3号等に記載されている。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性 コロイド潜化紫外級吸収剤を含んでもよい。例え、 は、アリール基で位換されたペンソトリアソール 化台物 (例名以米国特許 3 . 5 3 3 , 7 9 4号化 記載のもの)、4ーチャンリドン化合物(例えば 米国や許る、314、794号、同3、352。 68/号に記載のもの)、ペンソフェノン化台物 (例えば腎閉昭46-2784号に配敵のもの)、 ケイヒ嫂エステル化台铷(例えば米国特許3.2 05,803村、同3,707,373号化記載 のもの)、ブタジエン化合物(例えば米国特許4, 0 4 5 、 2 2 9 号に記載のもの)、あるいは、ペ ンゾオキシドール化台物(例えば米国特許 3 , 7 00,¥まま号に記載のものりを用いることがで きる。さらに、米国停許3、499、762号、 や捌昭54-4853よ号に記載のものも用いる ことができる。紫外越吸収性のカブラー (例えば αーナフトール系のシェン色素形成カナラー)や、

紫外殻吸収性のポリマーなどを用いてもよい。とれらの紫外線吸収剤は特定の脂に媒染されていてもよい。

8号、同50-110337号、同52-146

本発明を用いて作られた感光が付けば、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジエーション防止その他な々の目的で水器性染 料を含有していてもよい。このような染料化は、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ **リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び** アン染料が包含される。たかでもオキソノール染 料:ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国祭 許よまな、609号、同1、177、429号、 特開昭48-85130号、同49-99620 号、同49-114420号、同52-108。 ノノよ身、米国祭許よ, ユクチ, クモス号、同よ, よるる、サフス号、同2、タよ6、879号、四 3,148,187号、同3,177,078号、・ 同3、247、127号、同3、540、887 号、同3,575,704号、同3,653,9

05号、问3,7/8,472号、同4.07/,3/2号、同4.07/,3/2号、同4.070,352号に記載されたものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類 その他によつて分尤増胀されてもよい。用いられ る色彩には、シアニン色素、メロシアニン色素、 複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロ ポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、スチ リル色紫むよひへミオキソノール色柔が包含され る。特に有用な色素は、シャニン色素、メロシア ニン色米、シよび彼合メロシアニン色素に簡する 色素である。これらの色素類には、塩基性異節環 核としてシェニン色業梨に通常利用される核のい すれをも適用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、チアゾリン核、ビロール核、オキ サゾール核、チマゾール核、セレナゾール核、イ ミダゾール核、テトラゾール核、ピリジン核など; これ らの核に 脂環式 炭化水素 環が 融合した核;及 ひこれらの核化芳香族炭化水素環が融合した核、 聞ち、インドレニン核、ベンズインドレニン核、

インドール核、ベンズオギサドール核、ナフトオギサソール核、ペンゾチアゾール核、ナフトデアソール核、ペンゾセレナソール核、ペンズイミダゾール核、キノリン核などが適用できる。これらの核は炭素原子上に重換されていてもよい。

メロシアニン色双または復合メロシアニン色素 にロケトメチレン構造を有する核として、ピラゾ リンーsーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジシーユ、4ージオン核、チアゾリ ジンーユ、4ージオン核、ローダニン核、チオパ ルピッール酸核などの5~6 員異節環核を返用す ることができる。

有用な増感色素としては例えば、ドイツ特許を
29,080号、米国特許2,231,658号、
同2,493,748号、同2,503,776
号、何2,519,001号、同2,912,3
29号、何3,656,959号、同3,672,89号、同3,694,217号、阿4,02
5,349号、同4,046,572号、英国特許1,242,588号、保公出44-1403

0岁、问 5 2 - 2 4 8 4 4 号 に記載されたものを 挙げるととが出来る。

とれらの増感色素は単独に用いてもよいが、そ れらの組合せを用いてもよく、増感色素の組合せ は特に、強色増感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許1、688、545号、同 2,977,229号、同3,397,060号、 **闰3,522,052号、同3,527,641** 号、同3,617,293号、同3,628,9 64号、问3,666,480号、同3,672, 898時、国3.679,428時、同3,70 3、377号、问3、769、301号、问3、 814,609時、同3,837,862時、同 4,026,707号、英国特許!,344,2 8/号、何1,507,803号、符公昭43-4936号、同53-12,375号、特開昭5 ユーノノロ、6/8号、同5ユーノロタ、9ユ5 号に比較されている。

地感色素とともに、それ目身分光増感作用をも 元ない色素あるいは町視光を実質的に吸収しない 物質であつて、強色増感を示す物質を乳剤中に含んでもよい。例えば、含窒素異節環蓋で監換されたアミノスチル化台物(たとえば米国特許2,93、390号、同3、635、72/号に配数のもの)、芳香族有機酸ポルムアルデヒド雑台物(たとえば米国特許3、743、5/0号に記載のもの)、カドミウム塩、アザインデン化台物などを含んでもよい。米国特許3、6/5、6/3号、同3、6/5、64/号、同3、6/7、295号、同3、6/3、72/号に記載の組合せは特に有用である。

本発明の感光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができる。又、処理過ばは知のものを用いることができる。又、処理過ばは通常、/8℃からsの間に選ばれるが、/8℃より低い過度すたはsの℃をこえる選ばとしてもよい。目的に応じ、強適値を形成する現住処理(無白写真処理)、或いは、色無値を形成すべき現住処理から成るカラー写真処理のいずれぞも通用することが出来る。

この他し、F・A・Mason 著Photo-graphic Processing
Chemistry(Focal Press刊、1966年)のP126~219、米国特許1、193、01
5号、間1、591、364号、特開昭48-6
4933号など代記敏のものを用いてもよい。
カラー現実版はその他、アルカリ金属の亜硫酸

塩、炭酸塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如きり目
酸衝剤、具化物、氏化物、及び有限カブリ防止剤
の如き現像抑制剤ないし、カブリ防止剤などを含
むことができる。又必要に応じて、酸水軟化剤、
ヒドコキシルアミンの如き保恒剤、ベンジルアル
コール、ジエチレングリコールの如き有機が削、
ポリエチレングリコール、四級アンモニウム塩、
アミン類の如き現像促進剤、色素形成カブラー、
焼学カプラー、ナトリウムボロンハイドライドの
如きかぶらせ剤、ノーフエニルー3ーピランリド
ンの如き補助現像薬、粘性付与剤、 次国特許 4 ・
のと3、723号に記載のポリカルボン酸系キレート剤、 西独公開(OLS) 2、622、950
号に記載の酸化防止剤などを含んでもよい。

発色現像後の写真乳剤層は通常課白処理される。 原白処理は、定着処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。 課白剤としては、例えば 鉄(I)、コバルト(I)、クロム(N)、網 (I)などの多価金属の化合物、過酸型、キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フ

エリンアン化物、重クロム酸塩、鉄(貝)またはコバルト(目)の有機錯塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ・ヨージョカルジョン酸素をどのアミノボリカルができないはクエン酸、酒石酸、ガン酸塩、カルボン酸素の給湿、過硫酸塩、過でングできる。これらのうちフェリシアン化カリ、エチレンジアミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは特に有用である。エチレンジアミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは特に有用である。オーカーでは、一个硬白定糖にかいても、有用である。

原白または銀白足潜族には、米国特許3,04 2.520号、同3,241,966号、特公昭 45-8506号、特公昭45-8836号など 化記載の独白促進剤、特協昭53-65732号 化記載のチオール化台物の他、移々の添加剤を加 えることもできる。

本糸明に用いられるハロゲン化盤乳剤は、通常

水母性鍛塩(例えば朝霞御)落放と水形性ハロゲン塩(例えば臭化カリウム)溶液とをセラチンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつられる。このハロゲン化御としては、塩化砂、臭化・御のほかに、混合ハロゲン化御、例えば塩臭化砂、沃調化砂、塩灰臭化砂等を用いることができる。ハロゲン化砂粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子の場合は、稜段を粒子サイズとし、投影面積にもとづく平均で要す)は、1月以下が好ましいが、特に好ましいのは0・4月以下である。粒子サイズ分布は狭くてもいずれでもよい。

これらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等どれてもよい。

又、別々に形成したよね以上のハロゲン化学写真乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化学粒子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、また内部と外部が異質の唐状構造をしたものや、英国特許よるよう。841号、米国特許は、622。318号に記載されているような、いわゆるコン

パージョン型のものであつてもよい。又、確像を 主として表面に形成する型ももの、粒子内部に形 **以する内部間像型のもののいずれでもよい。これ、** らの写真孔列はNees(ミース)帯、"The Theory of Photo-graphic Process". (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフインク・ブロ セス)、MacMillan 社刊: P. Grafkides (ビー・クラフキデト者、" Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ ーク)、Paul Montel社刊(1957年)等 の成構にも記載され、一般に認められている。 P. Glaskides 著Chimie et Physique Photographique(Paul Montel 社刊。 1967年)、G.F. Duffin 著 Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press 刊、1966年)、V. I. Zelikman et al 著 Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press 刊、1964年)など **に記載された万法を用いて調整することができる。**

即ち、設性法、中性法、アンモニア法等のいずれ でもよく、又可希性健塩と可格性ハログン塩を反 応させる形式としては、片爾混合法、同時混合法、 それらの組合せなどのいずれを出いてもよい。

粒子を倒イオン過期の下れおいて形成させる万 法(いわゆる逆進台法)を用いることもできる。 同時進台法の一つの形式としてハロゲン化盤の生 成される被相中のDARを一定に保つ方法、即ち、 いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用 いることもできる。

この方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化鈕乳剤が得られる。

別々に形成したよ物以上のハロゲン化鉄乳剤を混合して用いてもよい。

ハロゲン化御粒子形成又は物理熱成の過程化かいて、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、イリッカム塩又はその錯塩、ロジウム塩又はその 錯塩、鉄塩又は鉄鉛塩などを、共存させてもよい。 乳剤は沈澱形成後あるいは物理熱成なに、適常 可配性塩類を除去されるが、そのための手段とし

ては古くから知られたゼラチンをゲル化させて行

カスーデル水洗法を用いてもよく、また多価アニ

オンより成る無機塩類、例えば確酸ナトリウム、

アニオン性界面活性剤、アニオン性ポリマー(例

えばポリスチレンスルホン酸)、あるいはゼラチ

ン誘導体(例えば脂肪族アシル化ゼラチン、芳香

族アシル化ゼラチン、芳香族カルバモイル化ゼラ

チンなど)を利用した沈降法(フロキュレーショ

ン)を用いてもよい。可称性塩類除去の過程は名
略してもよい。

ハロゲン化鉛乳剤は、化学増展を行わない、いわゆる未設熟(Primitive)乳剤を用いることもできるが、通常は化学均感される。化学増展のためには、剤配Glaskides またはZelikman らの名書あるいはH・Frieser 編 Die Grundlagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden (Akademische Verlagsgesellschaft. 1964)に配収の方法を用いることができる。本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤局

または他の親水性コロイド暦には盗布助剤、常色防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、現像促進、配調化、増感)等物々の目的で、種々の界面活性剤を含んでもよい。

フォン飲塩、アルキルナフタレンスルフォン酸塩、 アルキル確観エステル類、アルキルリン酸エステ ル柏、N-Tシル-N-アルキルタウリン類、ス ルホコハク謝エステル類、スルホアルキルポリオ キシエチレンマルキルフエニルエーテル類、ポリ オキシェチレンアルキルリン酸エステル類などの ようた、カルボキシ基、スルホ基、ホスホ基、頭 酸エステル盐、リン酸エステル基等の酸性基を含 むアニオン界面活性剤;アミノ酸類、アミノアル キルスルホン密期、アミノアルキル研館义はリン 樹エステル類、アルドルベタイン類、アミンオギ シド郊などの両性界面活性剤;アルキルアミン塩 知、脂肪族あるいは芳香族第 4 級アンモニウム塩 如、ビリジニウム、イミダゾリウムなどの復業環 親4級アンモニウム塩類、及び脂肪族又は複業環 を含むホスホニウム又はスルホニウム塩組などの カチオン界面活性剤を用いることができる。

ル発明のカプラー(I)、および下配化学構造式 A で扱わされる比較カプラー、それぞれ / ・/ πモ

灰施例 1

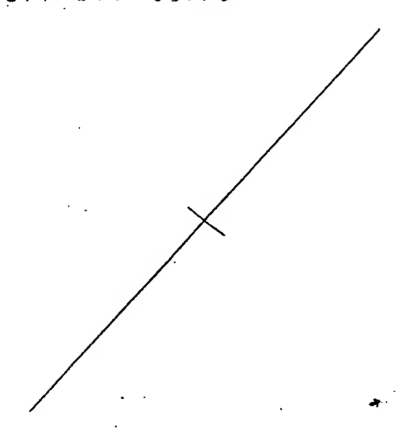
ルを / O 配のエタノール に 密解し、この中にカラー現像主楽である 4 ー Nーエチルー Nー(ユーメタンスルホン T ミドエチル) T ミノーユーメチル T ニリン / 強酸塩を /・3 πモル 整傷させ、次に無水炭酸ナトリウム / ユ・タ πモルを 5 配の水に を解した 水 を 液 な が 加 し、 室 協 で 後 津 し た。 この 混合 液 の 中 に 、 過硫 酸 カ リウム ユ・4 π モルを きむ / O 配の 水 密 液 を 徐々に 荷下した。

・室園で / 時間良く撹拌した後 5 0 M の酢酸エチルと 3 0 m の水を加え抽出操作を行をつた。酢酸エチル脂を飽和食塩水でよく洗浄した後、溶媒を除去し、設策をシリカゲルカラムクロマトで分階した。溶離液はエチルエーテルで行をつた。本発明カブラー(i)から得られたマゼンタ色素の N M R スペクトルは、重クロロホルム(C O C 3)中、以下の通りである。

/. 24 (3H, t, J=7.2) 2.45 (3H, S) 2.52 (6H, S) 2.98 (3H, S) 3.24~3.78 (6 H) 4.64 (/H, brt, J=7)

6.60~6.80(2H)8.84(/H, d, J=9.0)

マンダーラインで示される4つのメチル基の吸収は下記構造式Bを満足する。この色素の融点は 444~445°であつた。



マゼンタ色素Bと比較カプラーAから形成され たマゼンタ色素の配設エチル中の可視吸収スペク トルを図りに示す。両者の吸収スペクトルの最高 繊維を1・0に規格化して比較した。

図 / からわかるように本発明のカプラーから待られる色素は、比較カプラーAから形成される色素と 1 m a x が一致している上、 4 0 0 ~ 4 3 0 n m付近の馴吸収がなく、投液長側の掘がシャープに切れており、カラー写真感光材料に使用した場合に再現上有利である事がわかる。

夹施例 2

下記に示す比較カプラーC、/38にトリオクチルホスフエート/s W、酢酸エチル/s Wを加えて的解し、この俗液をジーsccープチルナフタレンスルホン液ナトリウムを含む/0%ゼラチン水溶液/008に加え、ホモジナイザー乳化機を用いて損料乳化し、乳化物を得た。この乳化物を緑燃性塩臭化鉛乳剤(Br45モルル、CC55モルル)300g(鉛/3.5g合有)と混合し、並布用助剤、ドテンルベンゼンスルホン酸ナトリ

ウム、硬膜剤: ユーヒドロキシーチ・6ーシクロローsートリアシンを加え三酢酸セルロース支持体上に強布した。さらにこの層の上に保護層としてゼラチン塗布液を塗布し(ゼラチン!3/m²) 乾染し、フイルム人とした。

一万、本発明のカプラー(5)をタ・98、使用し、上記フィルム人と同じようにしてそれぞれフィルムBを作成した。

同様にして本発明のカプラー(3を10・68使用し、緑感性塩臭化銀乳剤2008を用いた以外は上記フィルムAと同じようにしてフィルムCを

作いした。

上記フィル・A~じを感光計で1000ルックス1秒で露光し、次の処理液で処理した。

現像故

ベンジルアルコール	/ 3 112
ジエチレントリアミン5酢酸	· s g
KBr	0.49
· Na ₂ SO ₃	<i>s 8</i>
Na ₂ CO ₃	308
ヒドロキシル丁ミン研散塩	2 9
4 — ナミノーヨーメチルー N —	
エチルーN-#-(メタンス	
ルホンアミド)エチルアニリ	
23/2H2SO4H2O	4 . s g
THE 1000 MIRTS .	pH/0./
总白足潜 務	
チオ鉛酸アンモニウム	
(70 w 1 %)	/ 5 0 mL
Na ₂ SO ₃	s g

Na (Fe (EDTA))

 EDTA
 # 8

 水で / 000 Mにする
 pH 6 . 8

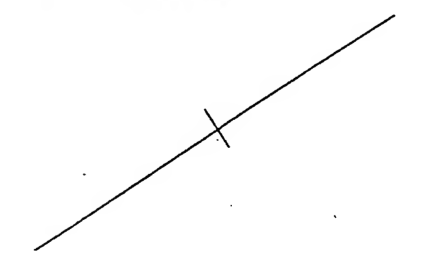
 処理工程
 選 度
 時 間

 現像液
 33°
 3分30秒

 環白定着液
 33°
 /分30秒

 水 洗
 28~35°3分

処理した後の色素像歯医をマクベス歯医計ステータスAAフイルターにて御足した。また色素像の分光吸収スペクトルをも測定した。色素像のフィルム上での吸収も実施例Iと同様、副吸収がなく及波長側の裾の切れたものであつた。発色特性について下表に掲げる。



A8/Cp 最大磺胺 成大蛇状成果 化全分名毁収蚀度*) 6 2.62 535nm 0.049 6 2.60 536nm 0.048
2. 62 535 nm 2. 60 536 nm 3. 20 536 nm
2. 60 536nm 3. 20 536nm
3.20 536 nm

米姆大吸收班服务

本発明のカプラーは、従来のメーピラゾロン型 カプラーに比べて十分な発色の技を与え、化合物 O3で代表される二当量カプラーは少ない強和銀世 で高い発色速度を与えることがわかる。

また¥10nm付近の劇吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色再現の良いたとを示している。

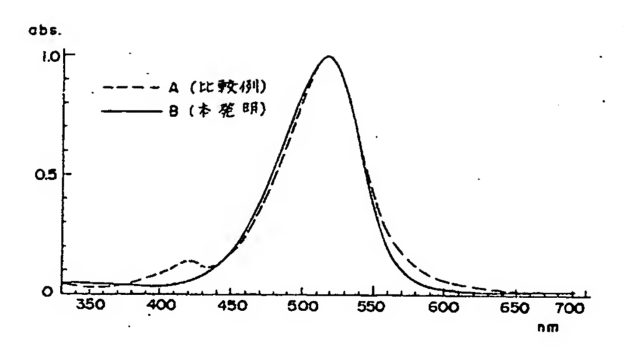
4 図面の簡単な説明

A…実施例IのカプラーAから生成する色素の 吸収スペクトルである。

B…実施例1のカプラー(1)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

符許出願人 召士写真フィルム株式会社

第 1 🗵



手続補正書

昭和58年4月27日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 5 8年 時願第 455/2 号

2. 発明の名称

カラー画像形成万法

3. 補正をする者

事件との関係

将許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地 名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

关 道

T E 26 4 30 7

連絡化 〒106 東京都港区画麻布 2 丁目 26番30号 富士写真フィルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2537



イルオキシ基、シリルオキン基、アリールオキシカルポニルアミノ基、イミド基、ヘテロ環チオ、スルフイニル基、ホスホニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル基」を挿入する。

(6) 第6頁11行目の「もしくはイオウ原子」 の前へ「、炭素原子で」を挿入する。

(7) 第7頁2行~5行目までの「アルギル茶 (例えば……ブロピル茶等)、」を削除し、「ア ルギル茶(炭素な!~32の直鎖、分岐鎖アルギ ルギル茶(炭素な!~32の直鎖、分岐鎖アルギ ル茶、アラルギル茶、アルケニル茶、アルキニル 茶、シクロアルギル茶、シクロアルケニル茶、カル たれらは酸素原子、イオウ原子、カル ボニル茶で連結する憧換茶、ヒドロギシ茶、カル ボニル茶で連結する憧換茶、ヒドロギシ茶、また はハロゲン原子で憧換していてもよく、例えば、 メチル茶、ブロピル茶、1ーブチル茶、トリフル オロメチル茶、3ー(3ーペンタデシルフェー シ) プロピル茶、3ー(4ー シ) プロピル茶、3ー(4ー シ) フロピルズ、3ー(4ー シ) フロピルズ、3ー(4ー シ) フロピルズ、3ー(4ー シ) フロピルズ、3ー(4ー 4. 補正の対象 明細書の「特許請求の範囲」 の機かよび「発明の詳細な説 明」の機

5. 補正の内容

明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を別紙の通り補正する。

明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。

- ..(1) 第 2 頁 / 行目の「カルバモイルアミノ基」 を削除する。
- (2) 第3頁/6行目の「銀梁」を「色梁」と補 正する。
- (3) 第6頁/行目の「但し、式中、」の後に 「R1,R2は水素原子または置御器を扱わし、 Xは水素原子またはカップリング離脱器を表わす。 好ましくは」を挿入する。
- (4) 第 6 頁 5 行目の「カルバモイルアミノ基」 を削除する。
- (5) 第 6 頁 9 行目の「ルボニル基、」の後へ 「ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルバモ

デカンアミド | フェニル | プロピル墨、ユーエト キシト || デシル基、トリフルオロメチル基、シク ロペンチル基、ヨー (ユ , 4 ージー t ー アミルフ エノキシ) フロピル基、等) 、」を挿入する。

(8) 第10頁5行目と6行目の間に以下を挿入する。「ヘテロ環オキシ蒸(例えば、1ーフェールテトラゾールー5ーオキシ茶、2ーテトラ (例えば、1ーテトラゾールー5ーオキシ茶、アンルオキシストののでは、アセトキシ茶、等)カルオキンストののでは、アセトキシストのでは、アンスカールが、一般では、リッストルカーのでは、リッストルカーのでは、リッストルカーのでは、アンタルイミド茶、コーカーのでは、アンストリットを、アンタルイミドボ、アンスカーのでは、アンストリットを、アンスカーのでは、アンスカーのでは、アンスカーのでは、アンスカーのでは、アンスカーのでは、アンスカーのでは、アンスカーのでは、アンスカーのでは、アンスカーをは、アンスカーをは、アンスカーをは、アンスカーを、アン

トデカンスルフィニルが、3ーペンタデシルフェニルスルフィニルを、3ーフエノキシブロビルチオ無、等)ホスホニルを(例えば、フエノキシホスホニルを、オクチルオキシホスホニルを、フエニルボニルを、等)アリールオキシカルボニルを(例えば、フエノキシカルボニルを、等)アシルを(例えば、アセチルを、3ーフエニルブロパノイルを、ペンソイルを、4ートデシルオキシベンソイルを、等)」

(9) 第11頁17行目の「イミダゾリル番、」 の後へ「4-メトキシフエニルアン夢、4-ビバ ロイルアミノフエニルアン苺、ユーヒドロキシー 4-プロペノイルフエニルアン基」を挿入する。

QU 第12月3行目の「ユーベンゾチアゾリル 基、」の後へ「チオシアノ基、N、Nージエチル チオカルボニルチオ基、ドデシルオキシチオカル ポニルチオ基、」を挿入する。

(1) 第12頁3行目の「等)」と「を」の間に 「、炭素原子で連結する基(例えば、トリフエニ ルメチル基、ヒドロキシメチル基、Nーモルホリ ノメチル番、

素原子、アルキル菌、アリール基、ヘテロ環菌を 表わし、 R^1 , R^2 はすでに定義したと向じ意味 を有する、等) 」を挿入する。

(2) 第27頁2行目の

(13) 第3/頁の化合物的の後に下記のの~(48を 抑入する。

[G7)

G8

CH3 N-N-N C18H35

40

$$\begin{array}{c|c}
& N - N \\
& N - N$$

 $C_{15}H_{31}(n)$ CH--NHSO₂ CH-N N CH $CH_{31}(n)$ $CH_{31}(n)$

 $\begin{array}{c|c}
 & N - N \\
 & N \\
 &$

$$\begin{array}{c|c} C_4H_9(t) & & & & \\ C_{12}H_{25} & & & & \\ \hline \\ D-CHCONH & & & \\ \end{array}$$

146

$$\begin{array}{c|c} CH_{2} & & & & \\ C & & & \\ C & & & \\ C & & \\$$

可 5 4 - 4 8 5 4 0 に配数の方法で合成することができる。」を挿入する。

(2) 男37頁14行目ないし15行目の『フーヒドロギシーイミダン〔1,2-b〕ピランール」を「フーヒドロギシーピランロ〔1,5-b〕ー1,2,4-トリアンール」と補正する。

40 第38頁を行目ないして行目の「7ーTミ ノーイミダン[1.2-b]ピラゾール」を「7 ーTミノーピランロ[1.5-b]-1.2.4 ートリTゾール」と補正する。

(77) 第40頁2行目の「イミグン(1,2-b] ピラゾール」を「ピラゾロ(1,5-b]-1, 2,4-トリアゾール」と袖正する。

08 単40月10行目と11行目の間に「(4)炭 無原子を連結する方法、ジアリールメタン系化合 物を盤脱するカナラーは特公昭52-34937 に記載の方法、アルデヒドビス型カナラ…は、特 開昭51-105820、同53-129035、

別紙

特許請求の範囲

下記一般式(1)で表わされるカプラーまたは /および一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化銀感光材料を芳香灰一級アミンを含む現像 液で現像するととを特徴とするカラー画像形成方 法。

但し、式中、R₁,R₂は水素原子または世換 基を表わし、Xは水素原子またはカップリンク能 脱基を扱わす。

手続補正書(カ式)

昭和38年 7 14日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 58年 特 願 第 455/2 号

2. 発明の名称

カラー面像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出額人

住 所 神奈川県南尼柄市中沼210番地 名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

逆道



連絡先 〒106 東京都港区西蘇布 2 1 日 26番30号 富士学賞フィルム株式全社 東京本社 電話 (406) 2 5 3 7

別紙

4 図面の簡単な説明

第 / 図は襲収スペクトルである。

A…実施例1のカプラーAから生成する色素の 吸収スペクトルである。

B…実施例1のカプラー(1)から生成する色素の 吸収スペクトルである。 4. 補正命令の日付 昭和58年6月8日

5. 補正の対象 明細書の「図面の簡単な説明」 の理

6. 補正の内容

明細密の「図面の簡単な説明」の欄を別紙のように補正する。